(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 21. Juli 2005 (21.07.2005)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 2005/065831 A1

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: G01N 33/543
- B03C 1/28,
- (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/CH2005/000001
- (22) Internationales Anmeldedatum:

4. Januar 2005 (04.01.2005)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität: 00024/04

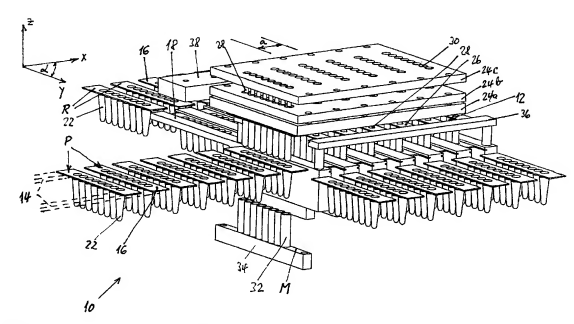
8. Januar 2004 (08.01.2004)

- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): QIAGEN INSTRUMENTS AG [CH/CH]; Garstligweg 8, CH-8634 Hombrechtikon (CH).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): LUTZE, Konstantin [DE/CH]; Im Zentrum 10, CH-8634 Hombrechtikon (CH).

- (74) Anwalt: BREITER + WIEDMER AG; Seuzachstrasse 2, Postfach 366, CH-8413 Neftenbach (CH).
- (81) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NA, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, NA, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK,

[Fortsetzung auf der nächsten Seite]

- (54) Title: SEPARATION AND CLEANING OF A SUSPENSION COMPRISING MAGNETIC MICROPARTICLES
- (54) Bezeichnung: TRENNEN UND REINIGEN EINER SUSPENSION MIT MAGNETISCHEN MIKROPARTIKELN



(57) Abstract: The invention relates to a device (10) for the automatic separation of the solid and liquid phases of a suspension (78) and for the cleaning of magnetic particles (76) that are charged with organic, in particular molecular biological or biochemical substances.

(57) Zusammenfassung: Eine Vorrichtung (10) zum automatischen Trennen der festen und flüssigen Phase einer Suspension (78) und zum Reinigen von mit organischen, insbesondere molekularbiologischen oder biochemischen Substanzen beladenen, magnetischen Mikropartikeln (76).

WO 2005/065831 A1



EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, MC, NL, PL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Erklärung gemäß Regel 4.17:

— Erfindererklärung (Regel 4.17 Ziffer iv) nur für US

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

Trennen und Reinigen einer Suspension mit magnetischen Mikropartikeln

Die Erfindung bezieht sich auf eine Vorrichtung zum automatischen Trennen der festen und flüssigen Phase einer Suspension und zum Reinigen von mit organischen, insbesondere molekularbiologischen oder biochemischen Substanzen beladenen, magnetischen Mikropartikeln, welche Vorrichtung eine Prozessarea mit getaktet wandernden Einrichtungen für den Transport der magnetischen Mikropartikel in x-Richtung umfasst. Weiter betrifft die Erfindung Proben- und Reagenzbehälter zum Einsatz in der Vorrichtung und ein Verfahren zum automatischen Trennen und Reinigen in der Vorrichtung.

15

20

25

30

Das Untersuchen und/oder Analysieren von organischen, insbesondere mole-kularbiologischen Substanzen durch Bestimmen ihrer chemischen oder physi-kalischen Eigenschaften mit spezifisch entwickelten Methoden gewinnt laufend an Bedeutung. Für die chemische Analyse von molekularbiologischen Stoffen, beispielsweise Blut oder Urin ist die Verwendung eines inerten Trägers in Form von Mikropartikeln vorteilhaft. Falls diese Mikropartikel aus einem magnetischen oder magnetisierbaren Werkstoff bestehen, einen solchen Werkstoff enthalten oder mit einem solchen überzogen sind, kann die feste Phase mit einem Magnetfeld aus einer Suspension abgetrennt und durch nachfolgende Reinigungsbzw. Waschprozesse mit einem sehr hohen Sauberkeitsgrad isoliert werden. Nichtmagnetische Mikropartikel werden sedimentiert, abgesaugt oder dekantiert, was verhältnismässig komplizierte, lange dauernde und/oder häufige Waschvorgänge mit wenigstens einer Pufferlösung erforderlich macht.

Beladene magnetische Mikropartikel werden nach bekannten Verfahren insbesondere abgetrennt, indem sie durch Permanentmagneten an der Wand eines Reaktionsgefässes unter Bildung eines Clusters abgelagert und dort beim Pipettieren oder Dekantieren der Suspensionsflüssigkeit festgehalten werden. Während dem Entfernen der Suspensionsflüssigkeit muss das Magnetfeld auf-

10

15

20

25

30

rechterhalten werden, was in der Regel komplizierte Verfahren und Vorrichtungen zur Folge hat.

In der DE 3926462 A1 wird ein Verfahren und eine Vorrichtung zum Trennen und Waschen von in Flüssigkeitsproben fein verteilt angeordneten magnetischen Feststoffteilchen beschrieben. Die Feststoffteilchen sind mit organischen Substanzen beladen, als Vorstufe für eine photometrische oder radiometrische Auswertung von Patientenproben bei immunoluminometrischen und immunoradiometrischen Tests. Die Flüssigkeitsproben werden in Probenröhrchen einem durch Dauermagnete erzeugten magnetischen Feld ausgesetzt, wobei die magnetischen Feststoffteilchen an der Innenwand der Probenröhrchen angelagert werden. Nach einer vorgegebenen Zeit wird die Restflüssigkeit unter Aufrechterhaltung des Magnetfelds abgesaugt. Der Trenn- und Waschprozess wird vollautomatisch im Durchlaufverfahren durchgeführt, auf einer Förderstrecke für die Probenröhrchen sind mehrere Dauermagnete angeordnet.

Nach der EP 0806665 B1 wird das Trennverfahren zur Abscheidung von magnetischen Mikropartikeln dahingehend verbessert, dass nach einer Variante die unter Einwirkung eines Dauermagneten an der Gefässwand abgeschiedenen Mikropartikel nach dem Absaugen des Spülwassers mit frischem Wasser oder einem frischen Reagenz resuspendiert werden können, was den Reinigungseffekt erheblich steigert. Nach einer bestimmten Verweilzeit werden die Mikropartikel wiederum unter magnetischer Einwirkung der Wand des Reaktionsgefässes angelagert und das Spülwasser erneut abgesaugt. Dieser Vorgang kann mehrmals wiederholt werden.

Die US 6207463 B1 offenbart ein Abtrennen von magnetischen Mikropartikeln aus einer Suspension, indem ein stabförmiger Dauermagnet, welcher bis zur Spitze mit einer Schutzschicht überzogen ist, in die Suspension mit magnetischen Mikropartikeln getaucht wird. Die magnetischen Mikropartikel lagern sich an der Spitze dem Transferelement an und können beim Abheben des Stabes aus der Suspensionslösung entfernt werden, der Cluster haftet am Stab und

10

15

20

kann in eine neue flüssige Phase getaucht werden. Dadurch kann das Pipettieren oder Dekantieren weggelassen werden.

Der Erfinder hat sich die Aufgabe gestellt, eine Vorrichtung und ein Verfahren zu schaffen, welche einen vollautomatischen Prozessablauf erlauben und leicht, schnell, sicher und kostengünstig anzuwenden sind.

In Bezug auf die Vorrichtung wird die Aufgabe erfindungsgemäss dadurch gelöst, dass eine erste Führung für die Zufuhr von Probenbehältern in x-Richtung und zweite Führungen für die Zufuhr von Reagenzbehältern in y-Richtung zur Prozessarea angeordnet sind, wobei die zweiten Führungen in y-Richtung in einem Winkel α von 30 bis 150° zur x-Richtung verlaufen, ein in x-Richtung hin und her bewegbares Trägerelement einzeln und gesamthaft in z-Richtung hebund senkbare Trägerplatten für matrixförmig angeordnete, magnetische oder magnetisierbare Transferelemente umfasst, die Reagenzbehälter entsprechend dem Raster der Transferelemente durch ein im Winkel α erfolgendes Einführen in die Prozessarea positionierbar und durch Ausstossen in derselben Richtung in einen Abfallsammler verwerfbar sind. Spezielle und weiterbildende Ausführungsformen der Erfindung sind Gegenstand von abhängigen Patentansprüchen.

Transferelemente sind vorzugsweise als Dauermagnetstäbe oder als stabförmige Elektromagneten ausgebildet.

Der unterste, in die Proben- und Reagenzbehälter eintauchende Teil der Transferelemente ist zweckmässig mit einer heb- und absenkbaren, durch eine Relativbewegung bezüglich der Transferelemente aufsetz- und abstreifbaren, vorzugsweise rohr- oder becherförmig ausgebildeten Membrane abgedeckt. Die Membrane kann bei elektromagnetisch arbeitenden Transferelementen weggelassen werden.

Nach dem Stand der Technik laufen getaktete Batches stets eindimensional, in

x-Richtung. Erfindungsgemäss verlaufen die getakteten Batches zweidimensional, die Probenbehälter in x-Richtung, die Reagenzbehälter dagegen in y-Richtung. Wie bei Raumkoordinaten üblich, haben die beiden Richtungen bevorzugt einen Winkel α von 90°, sie verlaufen rechtwinklig, ebenfalls zur dritten, vertikalen Raumkoordinate z. Die erste Führung für die Zufuhr der Probenbehälter in x-Richtung ist gegeben, sie verläuft in der gleichen Richtung, wie die Hin- und Herbewegung des Trägerelements. In speziellen Ausführungsformen kann dagegen die y-Richtung für die zweiten Führungen in einem verhältnismässig grossen Winkelbereich variieren. Die zweiten Führungen verlaufen zweckmässig parallel, sie können jedoch auch ausspreizen und/oder ansteigend eine Rutsche bilden. Auch verschlossene Reagenzbehälter haben jedoch spätestens unmittelbar vor der Prozessarea eine horizontale Lage, damit sie mit einem Reagenz beladen werden können oder ein allfälliger Verschluss ohne Auslaufgefahr für das Reagenz aufgerissen oder durchstochen werden kann.

Die Relativbewegung eines Transferelements in deren Längsrichtung gegenüber der Membrane erfolgt vorzugsweise durch unterschiedliches Heben und Senken der betreffenden Trägerplatten bzw. Führungen mit an sich bekannten Mitteln. Selbstverständlich könnte diese Relativbewegung teilweise auch durch Heben und Senken des untenliegenden Trägerblocks für die Reagenzbehälter erfolgen, dies erscheint jedoch als weniger vorteilhaft.

Der Transport der magnetischen Mikropartikel in x-Richtung erfolgt wie erwähnt vorzugsweise an rohr- oder becherförmigen Kavitäten der Membrane im untersten Bereich der Transferelemente, wenn die Hinbewegung der Trägerplatten in x-Richtung erfolgt und die hochgezogene Membrane in den nächstfolgenden Reagenzbehälter abgesenkt werden kann. Diese Membranen sind Verbrauchsmaterial, sie werden an die Einlaufseite der Prozessarea geleitet, positioniert, bei einer Absenkbewegung auf die in x-Richtung hintersten Transferelemente aufgesetzt und mitgenommen. Die Membranen müssen in den Reagenzbehältern und auf etwa halber maximaler Hubhöhe der Transferelemente positionierbar sein, mit und ohne eingeführtes Transferelement. Für die konti-

WO 2005/065831

5

15

20

5

PCT/CH2005/000001

nuierliche Zufuhr der Membranen zur Einlaufseite der Prozessarea ist eine dritte Führung vorgesehen, welche in Bezug auf die x-Richtung einen Winkel von vorzugsweise 60 bis 120° hat. Die Membranen sind so gestaltet, dass sie in die Proben- und Reagenzbehälter eingeführt werden können, sie sind also insbesondere in Bezug auf Anzahl und Form der Kavitäten gleich. Weiter sind die Membranen wie die Proben- und Reagenzbehälter vorzugsweise als Spritzoder Tiefziehteile aus Kunststoff ausgebildet.

Die Behälter und die Membranen sind im wesentlichen streifenförmige, stapelbare Kassetten mit mehreren, dem Raster der Transferelemente in der Trägerplatte entsprechenden becherförmigen Kavitäten.

In Bezug auf das Verfahren zum automatischen Trennen der festen und flüssigen Phase einer Suspension und zum Reinigen der festen Phase wird die Aufgabe erfindungsgemäss dadurch gelöst, dass die Vorwärtsbewegung des Trägerelements in x-Richtung beim Einsatz von Dauermagnetstäben als Transferelemente mit beladenen, hochgezogenen Membranen oder beim Einsatz von stabförmigen Elektromagneten mit eingeschaltetem Strom, die Rückwärtsbewegung entgegen der x-Richtung beim Einsatz von Dauermagnetstäben als Transferelemente ohne Membranen oder beim Einsatz von stabförmigen Elektromagneten mit abgeschaltetem Strom erfolgt. Spezielle und weiterbildende Ausführungsformen des Verfahrens sind Gegenstand von abhängigen Patentansprüchen.

Vorerst werden vorzugsweise die befüllten Probenbehälter intermittierend oder kontinuierlich längsseitig in x-Richtung, die Reagenzbehälter mit unterschiedlichen oder höchstens teilweise gleichen Befüllungen in y-Richtung kontinuierlich stirnseitig an die Prozessarea geführt. Bei jeder Einleitung eines neuen Arbeitszyklus' wird je eine Membrane auf die in x-Richtung hintersten als Dauermagnetstäbe ausgebildeten Transferelemente gestülpt, diese in den an die Prozessarea angelegten Probenbehälter abgesenkt und nach dem Anlagern der magnetischen Mikropartikel an der Membrane die Transferelemente mit der

Membrane aus den Suspensionsflüssigkeiten hochgefahren. Das Trägerelement wird um eine Rastereinheit, entsprechend dem Abstand zwischen zwei Reagenzbehältern, in x-Richtung vorwärts verschoben und der partikelfreie Probenbehälter in einen Abfallsammler ausgestossen. Gleichzeitig werden die befüllten Reagenzbehälter in die Prozessarea eingeführt, das Trägerelement mit den Transferelementen in die Reagenzbehälter abgesenkt, die Transferelemente aus den Membranen gezogen, die angelagerten magnetischen Mikropartikel resuspendiert und die Suspension gemischt. Die Transferelemente werden entgegen der x-Richtung um den Abstand a zurückversetzt, während die Membranen in ihrer Position verharren.

5

10

15

25

30

Bei jeder Bewegung der Trägerplatten in x-Richtung werden die Membranen um eine Rastereinheit, den Abstand a, mitgenommen und am Ende der Prozessarea in einen Abfallsammler gestossen. Der in x-Richtung letzte, aus der Prozessarea gestossene Reagenzbehälter wird einer beliebigen, an sich bekannten Weiterverwendung zugeführt, beispielsweise einer chemischen Analyse.

Bei als stabförmige Elektromagneten ausgebildeten Transferelementen ohne
Membrane wird der Strom zum Beladen mit Mikropartikeln eingeschaltet, zum
Resuspendieren ausgeschaltet.

Ein Arbeitszyklus dauert vorzugsweise 2 bis 4 min. Die Dauer eines Arbeitszyklus' ist aus ökonomischen Gründen möglichst tief, gegenwärtig können etwa 2 min. erreicht werden.

Bei voller Auslastung werden sechs bis zehn Reagenzbehälter gleichzeitig in die Prozessarea gestossen, vorzugsweise haben alle Reagenzbehälter unterschiedliche Reagenzien, wobei auch reines Wasser oder ein organisches Lösungsmittel als Reagenz bezeichnet wird. Selbstverständlich können jedoch auch Sequenzen mit einzelnen sich wiederholenden Reagenzien zusammengestellt werden. Innerhalb desselben Reagenzbehälters haben die Kavitäten

stets das gleiche Reagenz. Falls nicht alle Kanäle (48 in Fig. 17) mit Reagenzbehältern besetzt sind, bleiben die in x-Richtung vordersten Kanäle leer. Das Verwerfen der Membranen und die Weiterverwendung des vordersten Reagenzbehälters erfolgt, wie wenn dieser im vordersten Kanal wäre.

5

10

25

Die eingesetzten Mikropartikel haben, wie dies der Name sagt, Dimensionen von einem bis mehreren Mikrometern, sie können auch Bruchteile eines Mikrometers haben und wären dann korrekt mit Nanopartikel zu bezeichnen. Einfachheitshalber wird jedoch für alle Partikelgrössen der Begriff Mikropartikel verwendet. Die Kavitäten der Probe- und Reagenzbehälter haben ein Volumen von in der Regel 1 bis 3 ml.

Die Vorteile der Erfindung können wie folgt zusammengefasst werden.

- 15 Die erfindungsgemässe Vorrichtung kann vollautomatisch betrieben werden.
 - Das Verfahren mit den Arbeitszyklen erlaubt, dass alle Kavitäten während des ganzen Prozesses in Aktion sind.
 - Zahlreiche Module, in der Regel sechs bis zehn, können gleichzeitig arbeiten, was eine maximale Arbeitsproduktivität bedeutet.
- Die Matrixanordnung erlaubt eine optimal dichte Anordnung, wodurch die Produktivität weiter erhöht wird.
 - Das Verfahren erlaubt eine kontinuierliche Prozessierung von Proben.

Die Erfindung wird anhand von in der Zeichnung dargestellten Ausführungsbeispielen, welche auch Gegenstand von abhängigen Patentansprüchen sind, näher erläutert. Es zeigen schematisch:

- Fig. 1 eine perspektivische Ansicht der Vorrichtung,
- Fig. 2 einen Vertikalschnitt in x-Richtung durch die Prozessarea,
- 30 Fig. 3 ein Layout der Vorrichtung beim Prozessbeginn.
 - Fig. 4 einen Vertikalschnitt in x-Richtung durch die Prozessarea mit angelegtem Probenbehälter,

- Fig. 5 einen anschliessenden Prozessschritt gemäss Fig. 4 mit in dem Probenbehälter eingetauchten Dauermagnet-Stäben mit Membranen,
- Fig. 6 einen nächsten Prozessschritt gemäss Fig. 5 mit in x-Richtung verschobenem Trägerelement,
 - Fig. 7 ein Layout der Vorrichtung nach dem Befüllen des ersten Reagenzbehälters,
 - Fig. 8 einen weiteren Prozessschritt nach Fig. 6. mit hochgezogenen Dauermagnetstäben und der Membrane im ersten Reagenzbehälter,
 - Fig. 9 eine weitere Variante mit in Gegenrichtung zur x-Richtung zurückgefahrenem Trägerelement,
 - Fig. 10 einen weiteren Verfahrensschritt gemäss Fig. 9 mit aufgesetzter zweiter Membrane,
- 15 Fig. 11 ein weiterer Verfahrenschritt gemäss Fig. 10 mit abgesenkten Dauermagnetestäben,
 - Fig. 12 ein weiteres Layout mit ausgestossenem ersten Reagenzbehälter,
 - Fig. 13 ein weiteres Layout der Vorrichtung mit in x-Richtung vorgefahrenem Trägerelement,
- 20 Fig. 14 ein weiterer Verfahrensschritt gemäss Fig. 13 mit in x-Richtung verschobenem Trägerelement,
 - Fig. 15 ein weiteres Layout nach mehreren Verfahrensschritten mit dem ersten Reagenzbehälter in Endposition,
- Fig. 16 ein letztes Layout mit ausgestossenem Reagenzbehälter und 25 Membrane,
 - Fig. 17 eine teilweise aufgeschnittene perspektivische Ansicht eines Trägerblocks,
 - Fig. 18 einen Horizontalschnitt durch einen Magnetmischer,
- Fig. 19 den magnetischen Mischer gemäss Fig. 18 in der andern Position,
 und
 - Fig. 20 den untersten Bereich einer Kavität eines Proben- oder Reagenzbehälters.

10

Eine perspektivische Ansicht einer erfindungsgemässen Vorrichtung 10 mit den vorzugsweise rechtwinkligen Raumkoordinaten x, y und z umfasst im wesentlichen eine zentrale Prozessarea 12, wo die Trennungs- und Reinigungsprozesse stattfinden, lediglich gestrichelt angedeutete erste Führungen 14 für Probenbehälter P und zweite Führungen 18 für Reagenzbehälter R. Die ersten Führungen 14 in x-Richtung und die zweiten Führungen 18 in y-Richtung haben einen Winkel α von 90°, verlaufen also rechtwinklig. Sowohl die Proben P als auch die Reagenzbehälter R sind im wesentlichen streifenförmig ausgebildet und haben rohr- oder becherförmige Kavitäten 22, welche im Spritzgussverfahren aus Kunststoff hergestellt werden, wobei die Probenbehälter P und Reagenzbehälter R identisch sind. Ein umlaufender Flansch 16 stabilisiert nicht nur die Kavitäten 22, er dient auch der Führung und Halterung.

Die Prozessarea 12 wird in ihrer horizontalen Ausdehnung weitgehend durch ein Tragelement 24 begrenzt, welches aus drei Tragplatten 24a, 24b und 24c besteht. Mit der untersten Tragplatte 24a wird das ganze Tragelement 24 in z-Richtung gehoben und gesenkt, der Antrieb und die Steuerung dazu sind - wie der Antrieb für die Zufuhr der Probebehälter P und der Reagenzbehälter R mit 20 an sich bekannten Mitteln durchgeführt. Die Tragplatten 24b und 24c können gemeinsam, jedoch auch einzeln angehoben und gesenkt werden, wobei eine relative Verschiebung resultiert. In diesem Fall werden die als Dauermagnetstäbe ausgebildeten Transferelemente 28 in die Membranen M gestossen oder daraus herausgezogen.

25

30

Das Tragelement 24 hat einen vorgegebenen Raster von Bohrungen 30, welche von Dauermagnetstäben 28 durchgriffen werden. Diese haben umlaufende Krägen, welche auf der Trägerplatte 24c aufliegen. Die Membranen M sind grundsätzlich wie die Probenbehälter P und Reagenzbehälter R ausgebildet, die Kavitäten 32 sind jedoch in der Regel zylinderrohrförmig ausgebildet. Mit einer dritten Führung, welche der Übersichtlichkeit wegen nicht dargestellt ist, wird von vorne links eine vorbereitete Membrane M zugeführt. Die Membranen

M werden am Eingang zur Prozessarea 12 aufgenommen und bei jedem Arbeitszyklus um die Rasterdistanz a in x-Richtung befördert. Dies erfolgt mittels Verschiebung auf einem horizontalen Schienenpaar 36.

- 5 Bei jedem Arbeitszyklus erreicht ein abgefüllter Probenbehälter P längsseitig die Prozessarea 12. Am in x-Richtung vordersten Probenbehälter P werden bei eingeführten Dauermagnetstäben 28 an der Membrane M bzw. deren Kavitäten 32 magnetische Mikropartikel (76 in Fig. 20) angelagert. Diese werden über die Membranen M stufenweise von Reagenzbehälter R zu Reagenzbehälter R gefördert, wobei die angelagerten Mikropartikel in jedem Arbeitszyklus resuspendiert werden können. Die Probenbehälter P werden in y-Richtung ausgestossen und in einem nicht dargestellten Abfallbehälter gesammelt.
- Die in y-Richtung zugeführten Reagenzbehälter R sind ebenfalls in-line befüllt worden. Falls vorkonfektionierte, befüllte Reagenzbehälter R eingesetzt werden, werden diese unmittelbar vor der Prozessarea 12 im Deckelbereich aufgerissen oder durchstochen, damit eine Membrane M bzw. die Dauermagnetstäbe 28 zugeführt werden können. Die Einrichtungen zum Befüllen oder Öffnen sind in oder an einem ebenfalls in z-Richtung heb- und senkbaren Gehäuse 38 angeordnet. Im Arbeitstakt werden vorliegend sechs Reagenzbehälter R in die Prozessarea 12 eingeschoben und die verbrauchten Behälter in y-Richtung in einen Abfallsammler ausgestossen. Es werden weder Probenbehälter P noch Reagenzbehälter R in x-Richtung durch die Prozessarea 12 geführt.
- In jedem Arbeitszyklus von etwa drei Minuten Dauer werden 48 Proben gleichzeitig getrennt oder gereinigt bzw. gewaschen. Pro Arbeitszyklus verlassen jeweils acht Proben die Prozessarea 12, während einer Stunde also etwa 160 Proben.
- 30 In Fig. 2 ist die Prozessarea 12 zu Beginn eines Arbeitszyklus dargestellt. Die Tragplatten 24a und 24b sind soweit angehoben, dass die Membranen M oberhalb dem Niveau der Suspension 40 in den Reagenzbehältern R liegen. Die

oberste Tragplatte 24c ist soweit gehoben, dass die Dauermagnetstäbe 28 praktisch aus den Membranen M gezogen sind. Der in x-Richtung, der Vorschubrichtung, vorderste Probenbehälter P liegt noch ausserhalb der Prozessarea 12.

5

10

15

30

Eine Halterung 34 mit einer Membrane M ist an die Prozessarea 12 gefahren, die Membrane M kann in z-Richtung über die Dauermagnetstäbe 28 gestülpt werden. Dies ist der erste Prozessschritt von einem Arbeitszyklus. Der Weg der Membranen M durch die ganze Prozessarea 12 in x-Richtung ist mit Pfeilen 44 angedeutet.

Im Trägerblock 46 verlaufen senkrecht zur x-Richtung beidseits offene Kanäle 48 für die von hinten eingeschobenen, in Arbeitsposition entsprechend dem Raster der Dauermagnetstäbe 28 positionierte und nach vorne ausgestossenen Reagenzbehälter R. Alternierend zu seitlich und nach oben offenen Kanälen 48 sind Aussparungen 50 ausgebildet, in welchen in y-Richtung, d.h. senkrecht zur Blattebene, hin- und herschiebbare Balken 52 mit später im Detail gezeigten Dauermagneten zum Mischen der Suspension 40 angeordnet sind.

Ein Layout gemäss Fig. 3 zeigt - von oben gesehen - die Prozessarea 12, in welcher weder Probebehälter P, noch Reagenzbehälter R noch Membranen M eingeführt sind. Ein entsprechend dem Raster in x-Richtung im Abstand a anliegende Probenbehälter P1 wird von einer von unten auf die Dauermagnetstäbe 28 gestülpte Membrane M1 verdeckt. Eine Pufferstrecke 53 enthält die Probenbehälter P2 bis P7, welche von der Befüllstation 54 eingespeist werden.

In y-Richtung sind sechs Reaganzbehälter R1.1 bis R6.1 stirnseitig an die Prozessarea 12 gestossen. In dieser Position werden die Reagenzbehälter R geöffnet oder mit Reagenzien befüllt. Die Reagenzbehälter R einer Pufferstrecke 58 sind mit R2.1 bis R6.2 bezeichnet.

Fig. 4 zeigt die Situation gemäss Fig. 3 im Vertikalschnitt in x-Richtung. Die in x-

Richtung hintersten Dauermagnetstäbe 28 haben von unten die Membrane M1 übergestülpt. In x-Richtung ist der vorderste Probenbehälter P1 an die Prozessarea 12 angestellt. Dieser liegt exakt unter der Membrane M1. Die Halterung 34 der Membrane M1 wird nach dem Heben der Membrane M1 ausgestossen und entsorgt, was mit einem Pfeil angedeutet ist.

In Fig. 5 ist das Schienenpaar 36 und das Tragelement 24 in Richtung z vollständig abgesenkt, die Membranen M1 tauchen mit eingeführtem Dauermagnetstab 28 in die Suspension des längsseitig an die Prozessarea 12 angelegten Probenbehälters P1 ein. Unter der Einwirkung der Dauermagnetstäbe 28 setzen sich die magnetischen Mikropartikel der Suspension an der Membrane M1 fest und bleiben beim Hochfahren des Schienenpaars 36 und des Tragelements 24 an der Membrane 26 hängen.

Fig. 6 zeigt die in gleichem Masse hochgefahrenen Schienenpaar 36 und Tragelement 24. In dieser Position ist das Tragelement 24 um den Rasterabstand a in x-Richtung verschoben worden. Die in x-Richtung hintersten Dauermagnetstäbe 28 mit der übergestülpten Membrane M1 sind nun exakt oberhalb des inzwischen eingeschobenen Reagenzbehälters R.1.1. Die Membrane M1 ist gemäss Fig. 6 im Schienenpaar 36 in diese Position geschoben worden. Der Reagenzbehälter 1.2 ist gemäss Fig. 7 von der Pufferstrecke 58 in die Pufferstrecke 52 nachgerutscht, wo sie mit Reagenzien befüllt oder die Versiegelung eingestossen wird. In die Pufferstrecke 58 ist Reagenzbehälter R1.3 nachgestossen worden.

25

5

10

Gegenüber dem Layout gemäss Fig. 3 ist der Probenbehälter P1 in y-Richtung weggestossen worden und fällt in einen nicht dargestellten Abfallsammler. Dies ist mit einem Pfeil 60 angedeutet.

In Fig. 8 wird gezeigt, dass das Trägerelement 24 mit den Trägerplatten 24a, 24b und 24c so weit abgesenkt wird, dass die erste Membrane M1 in den Reagenzbehälter R1.1 eingetaucht ist. Unter magnetischer Einwirkung sammeln

13

sich die Mikropartikel auf der Oberfläche der Membrane M1. Nach einer Reaktionszeit von etwa 1 Minute wird die Trägerplatte 24c mit den Dauermagnetstäben 28 aus der Membrane M1 gezogen. Nun wird eine magnetische Mischeinrichtung 62 in Gang gesetzt. Die magnetischen Mikropartikel lösen sich durch die Mischeinrichtung 62 von der Membrane M1 und werden resuspendiert.

Im nächsten Arbeitsschritt gemäss Fig. 9 wird das komplette Trägerelement 24 hochgefahren, bis die Dauermagnetstäbe 28 ganz aus der mit dem Schienenpaar 36 ebenfalls hochgefahrenen Membrane M1 entfernt sind. Dann wird eine zweite Membrane M2 bereitgestellt. Nun kann das Trägerelement 24 entgegen der x-Richtung um eine Rastereinheit a zurückgefahren werden, die in x-Richtung hintersten Dauermagnetstäbe 28 liegen nun exakt oberhalb der bereitgestellten zweiten Membrane M2.

Im anschliessenden Verfahrensschritt nach Fig. 10 wird das Tragelement 24, bestehend aus den drei Tragplatten 24a, 24b und 24c, in z-Richtung heruntergefahren, bis die in z-Richtung zweithintersten Dauermagnetstäbe 28 in die ersten Membranen M1 in Arbeitsposition eingetaucht sind. Gleichzeitig werden die zweiten Membranen M2 auf die Dauermagnetstäbe 28 gestülpt.

20

25

30

5

10

In Fig. 11 sind drei Prozessschritte vereinigt. Vorerst wird die Halterung 34 für die zweite Membrane M2 entfernt, was mit einem Pfeil charakterisiert wird. Dann wird der in x-Richtung zweitvorderste Probenbehälter P2 an die Prozessarea 12 geführt und schliesslich das Tragelement 24 soweit abgesenkt, dass die erste Membrane M1 in den ersten Probenbehälter P1.1 und die zweite Membrane M2 in den zweitvordersten Probenbehälter P2 taucht und die entsprechenden Dauermagnetstäbe 28 in die Membrane M2 abgesenkt sind. Nun lagern sich die Mikropartikel an den beiden ersten Membranen M1, M2 an. Sie können beim Hochziehen der Dauermagnetstäbe 28 aus der flüssigen Phase der Suspension entfernt werden. Nun kann der mikropartikelfreie Reagenzbehälter R1.1 in y-Richtung aus der Prozessarea 12 gestossen werden, was im Layout von Fig. 12 dargestellt ist. In der Prozessarea 12 verbleibt lediglich die

10

15

erste Membrane M1.

Nach dem folgenden, in Fig. 13 dargestellten Layout wird auch der zweite Probenbehälter P2 in y-Richtung ausgestossen und dem Abfállsammler zugeführt. In die Prozessarea 12 werden die Prozessbehälter R1.2 und R2.1 nachgestossen und unterhalb der Membranen M1 und M2 positioniert.

Gemäss Fig. 14 wird nun das Tragelement 24 mit den Dauermagnetstäben 28 und den Membranen M in x-Richtung um eine Rastereinheit a vorwärts geschoben. Und dann als Ganzes in z-Richtung abgesenkt, bis die Membranen M1 und M2 in die beiden ersten Reagenzbehälter R1.2 und R2.1 positioniert sind. Die magnetischen Mikropartikel werden nun an der Aussenwand der Membranen M1 und M2 gesammelt und lagern sich an. In diesem mit Fig. 9 begonnenen neuen Arbeitszyklus wird nun weitergefahren wie im vorhergehenden Arbeitszyklus: Hochheben der Dauermagnetstäbe 28, Mischen der sich lösenden magnetischen Mikropartikel usw. Jeder neue Arbeitszyklus wird mit dem Aufsetzen einer Membrane M und der Entnahme der Proben aus dem in x-Richtung vordersten, längsseitig an die Prozessarea 12 angestellten Probenbehälter P begonnen.

20

Im Layout gemäss Fig. 15 hat die Membrane M1 die in x-Richtung letzte Arbeitsposition in der Prozessarea 12 erreicht. Die Behandlung der Proben ist abgeschlossen, alle vorgesehenen Operationen sind anschliessend durchgeführt. Erst in dieser Konfiguration ist die Vorrichtung voll betriebsfähig.

25

30

Im Layout gemäss Fig. 16 wird gezeigt, dass die erste Membrane M1, welche alle Arbeitszyklen durchlaufen hat, nach dem Ausstossen aus der Prozessarea 12 dem Abfallsammler zugeführt wird. Der Reagenzbehälter 6.1 mit dem Resultat der sechs Arbeitszyklen dagegen wird der Verwendung zugeführt, was mit einem Pfeil 64 angedeutet ist.

Fig. 17 zeigt einen von der Übersichtlichkeit wegen aufgebrochenen Träger-

block 46 der Prozessarea 12. Es sind sechs durchgehende, oben offene Kanäle 48 für den Durchlauf der Reagenzbehälter R ausgebildet. Beim Durchlauf gleiten die Reagenzbehälter R mit ihrem umlaufenden Flansch 16 in gegenüberliegenden Nuten 66 in den Seitenwänden 47 der Kanäle 48.

15

5

10

15

20

25

30

Zwischen den Kanälen 48 des Trägerblocks 46 sind weitere Aussparungen 68 vorgesehen, welche mit den Kanälen 48 alternieren und auf der Stirnseite 70 des Trägerblocks 46 geschlossen sind. Die Aussparungen 68 dienen der Aufnahme von in y-Richtung hin- und her schiebbaren Balken 72 mit integrierten Dauermagneten 74. Die Dauermagnete 74 sind im Bereich der Kavitäten 22 der Reagenzbehälter R angeordnet und dienen dem Mischen der resuspendierten magnetischen Mikropartikel 76.

Wie aus Fig. 18 und 19 ersichtlich, sind die hin- und herbewegbaren Balken 72a, 72b beidseits der Kavitäten 22 eines Reagenzbehälters R angeordnet. Die Dauermagnete 74 sind in doppeltem Abstand der Kavitäten 22 angeordnet. Beim Einschalten entsteht eine Relativbewegung zwischen den Dauermagneten 74 und den Kavitäten 22. Die einseitig angelagerten Mikropartikel 76 wechseln die Seite, wodurch ein wirkungsvoller Mischeffekt entsteht. Die Wirkung kann verbessert werden, indem die Kavitäten 22 elliptisch, oval oder rechteckig mit runden Kurzseiten ausgebildet sind.

In Fig. 20 ist der untere Bereich einer Kavität 22 mit einer Suspension 78 stark vergrössert dargestellt. Der unterste Bereich eines Dauermagnetstabs 28 ist mit einer becherförmigen Membrane M umhüllt. Die Dauermagneten 28 bewirken, dass sich die Mikropartikel 76 an der Membrane M bzw. deren Kavitäten 32 anlagern. Wird die Membrane M zusammen mit den Dauermagnetstäben 28 entfernt, werden die Mikropartikel 76 aus der praktisch partikelfreien Suspension 78 abgehoben. Wird dagegen der Dauermagnetstab 28 entfernt und die Membrane M belassen, lösen sich die Mikropartikel 76 wieder von der Membrane M. Durch Mischen, beispielsweise wie in Fig. 18 und 19 gezeigt, kann der Ablöseprozess beschleunigt und der Mischeffekt verbessert werden.

Patentansprüche

1. Vorrichtung (10) zum automatischen Trennen der festen und flüssigen Phase einer Suspension (78) und zum Reinigen von mit organischen, insbesondere molekularbiologischen oder biochemischen Substanzen beladenen, magnetischen Mikropartikeln (76), welche Vorrichtung (10) eine Prozessarea (12) mit getaktet wandernden Einrichtungen für den Transport der magnetischen Mikropartikel (76) in x-Richtung umfasst,

dadurch gekennzeichnet, dass

eine erste Führung (14) für die Zufuhr von Probenbehältern (P) in x-Richtung und zweite Führungen (18) für die Zufuhr von Reagenzbehältern (R) in y-Richtung zur Prozessarea (12) angeordnet sind, wobei die zweiten Führungen (18) in y-Richtung in einem Winkel (α) von 30 bis 150° zur x-Richtung verlaufen, ein in x-Richtung hin und her bewegbares Trägerelement (24) einzeln und gesamthaft in z-Richtung heb- und senkbare Trägerplatten (24a,24b,24c) für matrixförmig angeordnete, magnetische oder magnetisierbare Transferelemente (28) umfasst, die Reagenzbehälter (R) entsprechend dem Raster der Transferelemente (28) durch ein im Winkel (α) erfolgendes Einführen in die Prozessarea (12) positionierbar und durch Ausstossen in derselben Richtung in einen Abfallsammler verwerfbar sind.

- Vorrichtung (10) nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die Transferelemente (28) als vorzugsweise stabförmige Dauermagnete oder Elektromagnete ausgebildet sind.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass der unterste, in die Proben- (P) und Reagenzbehälter (R) eintauchende Teil der Transferelemente (28) mit einer heb- und absenkbaren, durch eine Relativbewegung bezüglich der Transferelemente (28) aufsetz- und abstreifbaren, vorzugsweise rohr- oder becherförmig ausgebildeten Membrane (M)

abgedeckt ist.

WO 2005/065831

- 4. Vorrichtung (10) nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, dass der Winkel (α) zwischen der x- und y-Richtung 90° beträgt.
- 5. Vorrichtung (10) nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Relativbewegung eines Transferelements (28) zur entsprechenden Membrane (M) in deren Längsrichtung (z) durch unterschiedliches Heben oder Senken der entsprechenden Trägerplatten (24b,24c) und der Membranen (M) erfolgt.
- Vorrichtung (10) nach einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass eine dritte Führung zur kontinuierlichen Zufuhr der Membranen (M), in einem Winkel (β) von 60 bis 120° bezüglich der x-Richtung angeordnet ist.
- 7. Vorrichtung (10) nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass in der Prozessarea (12) ein Trägerblock (46) mit senkrecht zur x-Richtung verlaufenden Kanälen (48) für die Reagenzbehälter (R) angeordnet ist, welche je zwei auf gleichem Niveau gegenüberliegende, stirnseitig offene Horizontalnuten (66) in den Seitenwänden (47) aufweisen.
- 8. Vorrichtung (10) nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, dass in parallel zu den Kanälen (48) verlaufenden Aussparungen (50) horizontal hin- und her verschiebbare Balken (72) mit im Bereich der absenkbaren Transferelemente (28) angeordneten Dauermagnete (74) zum Resuspendieren und Mischen der Mikropartikel (76) angeordnet sind.
- 9. Proben- und Reagenzbehälter (P,R) sowie Membranen (M) zum Einsatz in einer Vorrichtung (10) nach einem der Ansprüche 1 bis 8, dadurch gekennzeichnet, dass sie als im wesentlichen streifenförmige, stapelbare Kassetten mit mehreren dem Raster der Transferelemente (28) im Trägerelement

- (24) entsprechende becherförmige Kavitäten (22,36) ausgebildet sind.
- 10. Proben- und Reagenzbehälter (P,R) nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, dass die vorzugsweise sechs bis zehn Kavitäten (22) im Querschnitt flach oder oval ausgebildet sind, wobei ihre querschnittlichen Innenabmessungen vorzugsweise nur wenig über den entsprechenden Abmessungen der Transferelemente (28) oder der aufgezogenen Membranen (M) liegen.
- Verfahren zum automatischen Trennen der festen und flüssigen Phase einer Suspension und zum Reinigen der festen Phase mit einer Vorrichtung (10), Probenbehältern (P) und Reagenzbehältern (R) nach einem der Ansprüche 1 bis 10,

dadurch gekennzeichnet, dass

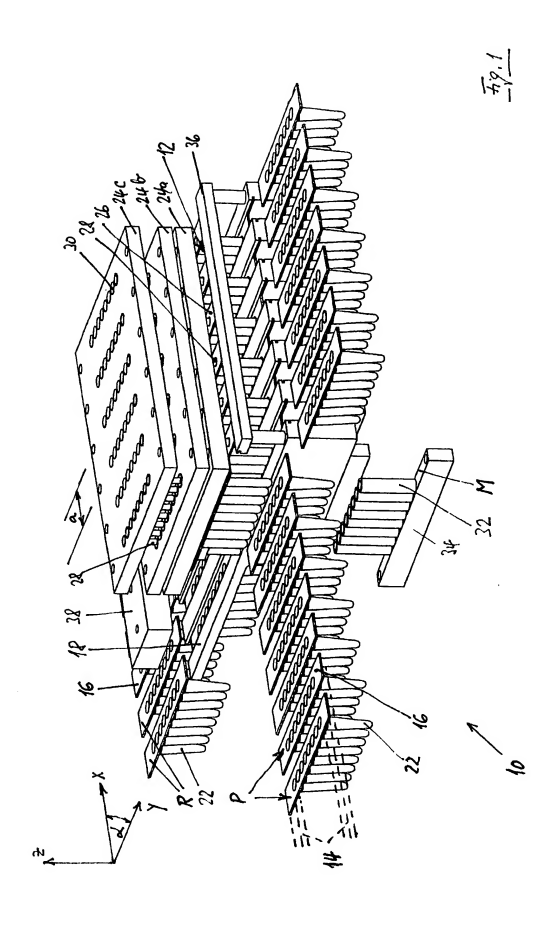
die Vorwärtsbewegung des Trägerelements (24) in x-Richtung beim Einsatz von Dauermagnetstäben als Transferelemente (28) mit beladenen, hochgezogenen Membranen (M) oder beim Einsatz von stabförmigen Elektromagneten mit eingeschaltetem Strom, die Rückwärtsbewegung entgegen der x-Richtung beim Einsatz von Dauermagnetstäben als Transferelemente (28) ohne Membranen (M) oder beim Einsatz von stabförmigen Elektromagneten mit abgeschaltetem Strom erfolgt.

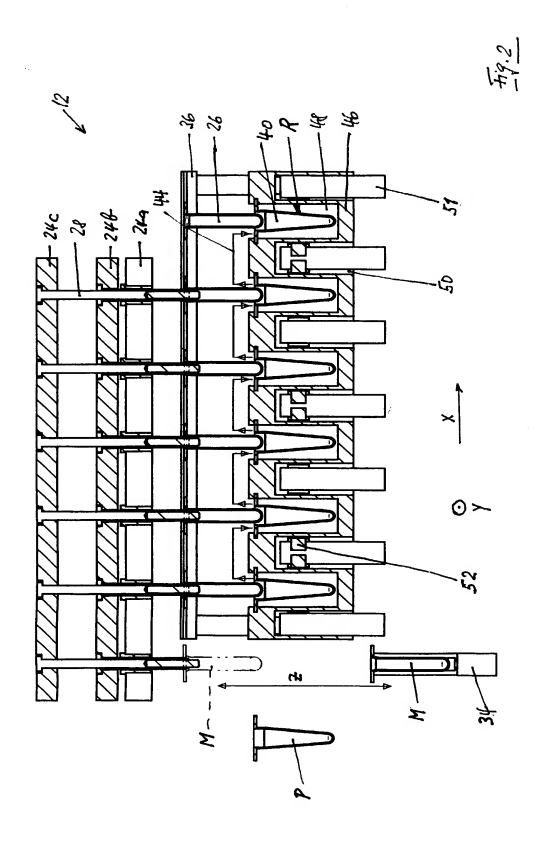
12. Verfahren nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, dass vorerst die befüllten Probenbehälter (P) intermittierend oder kontinuierlich längsseitig in x-Richtung und die Reagenzbehälter (R) mit unterschiedlichen oder höchstens teilweise gleichen Befüllungen in y-Richtung kontinuierlich stirnseitig an die Prozessarea (12) geführt, bei jeder Einleitung eines neuen Arbeitszyklus' je eine Membrane (M) auf die in x-Richtung hintersten Transferelemente (28) gestülpt, diese in den an die Prozessarea (12) angelegten Probenbehälter (P) abgesenkt und nach dem Anlagern der magnetischen Mik-

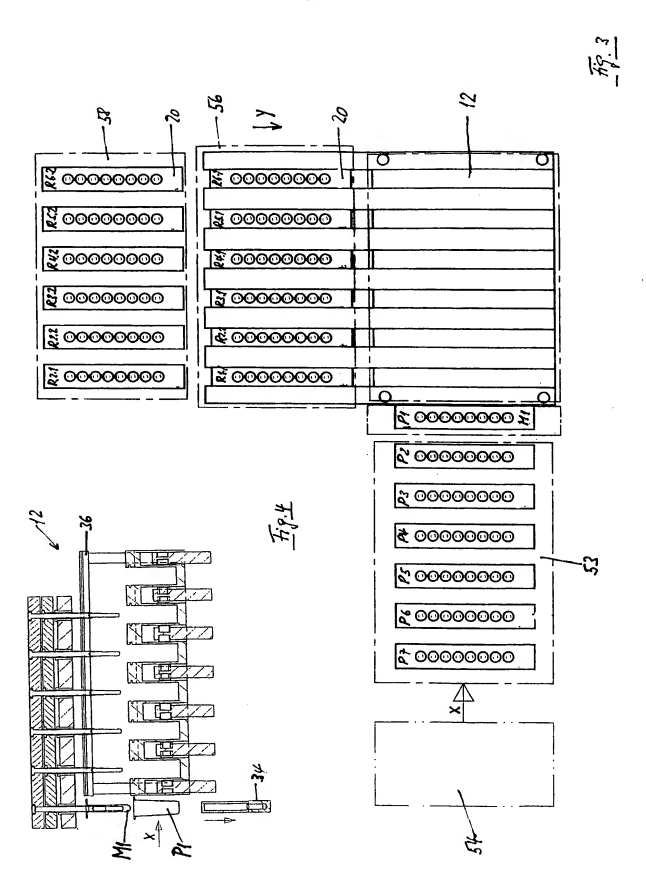
WO 2005/065831

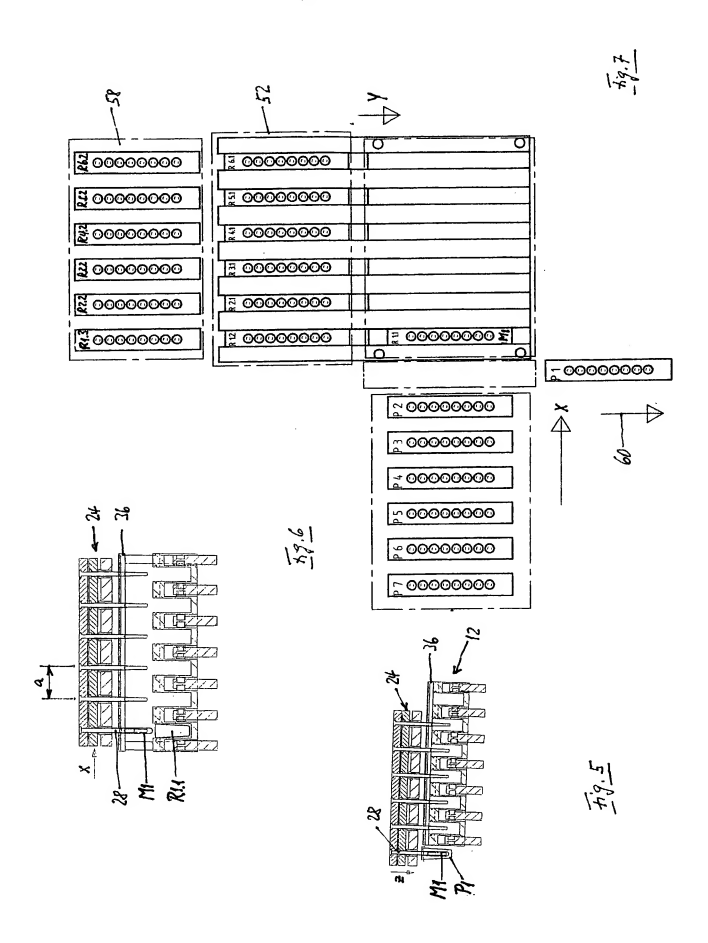
ropartikel (76) an der Membrane (M) die Transferelemente (28) mit der Membrane (M) aus den Suspensionsflüssigkeiten hochgefahren, das Trägerelement (24) um eine Rastereinheit, entsprechend dem Abstand (a) zwischen zwei Reagenzbehältern (R), in x-Richtung vorwärts verschoben, der partikelfreie Probenbehälter (P) in einen Abfallsammler ausgestossen, die befüllten Reagenzbehälter (R) gleichzeitig in die Prozessarea (12) eingeführt, das Trägerelement (24) mit den Transferelementen (28) in die Reagenzbehälter (R) abgesenkt, die Transferelemente (28) aus den Membranen (M) gezogen, die angelagerten magnetischen Mikropartikel (76) resuspendiert, die Suspension (78) gemischt, die Transferelemente (28) entgegen der x-Richtung um den Abstand (a) zurückversetzt, während die Membranen (M) in ihrer Position verharren.

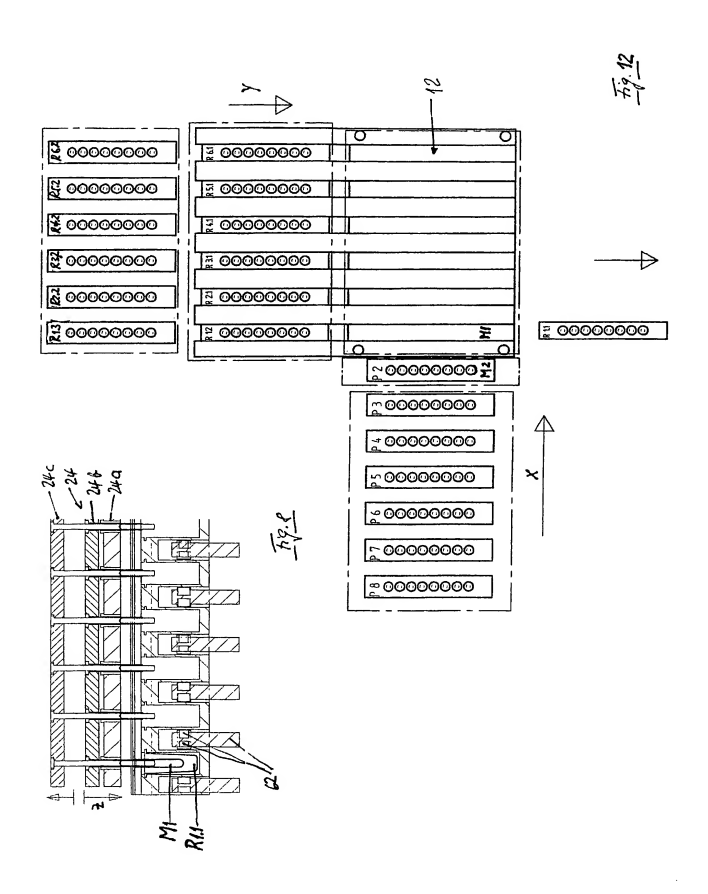
- 13. Verfahren nach Anspruch 11 oder 12, dadurch gekennzeichnet, dass bei jeder Bewegung des Trägerelements (24) in x-Richtung die Membranen (M) um eine Rastereinheit mitgenommen und am Ende der Prozessarea (12) in einen Abfallsammler gestossen werden.
- 14. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 13, dadurch gekennzeichnet, dass der in x-Richtung letzte, aus der Prozessarea (12) gestossene Reagenzbehälter (R) einer Weiterverwendung zugeführt wird.
- 15. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 14, dadurch gekennzeichnet, dass ein Arbeitszyklus 2 bis 4 min. dauert.
- 16. Verfahren nach einem der Ansprüche 11 bis 15, dadurch gekennzeichnet, dass Reagenzbehälter (R) mit unterschiedlichen Reagenzien, jedoch mit in allen Kavitäten (22) desselben Reagenzbehälters (R) gleichen Reagenzien eingesetzt werden.

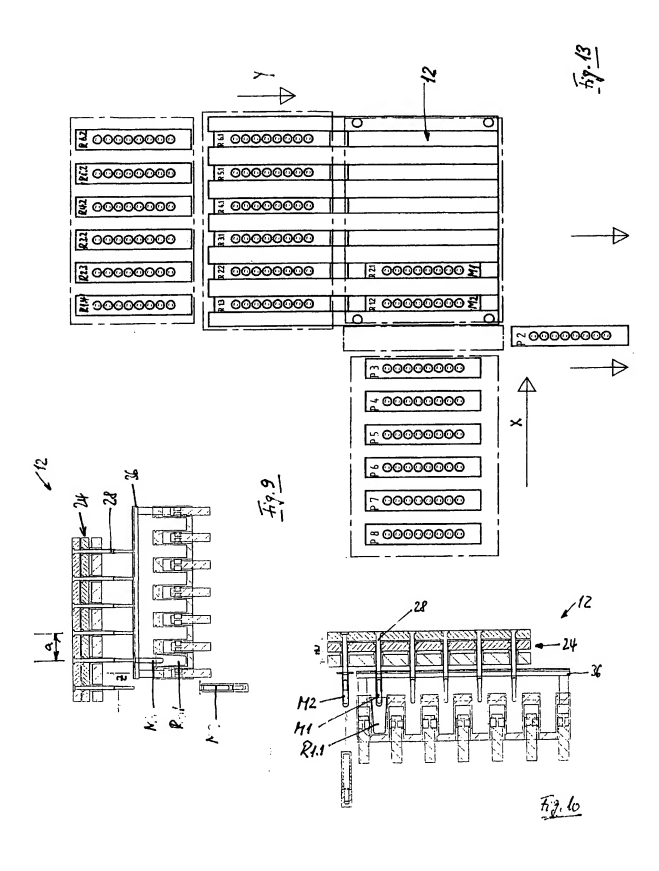


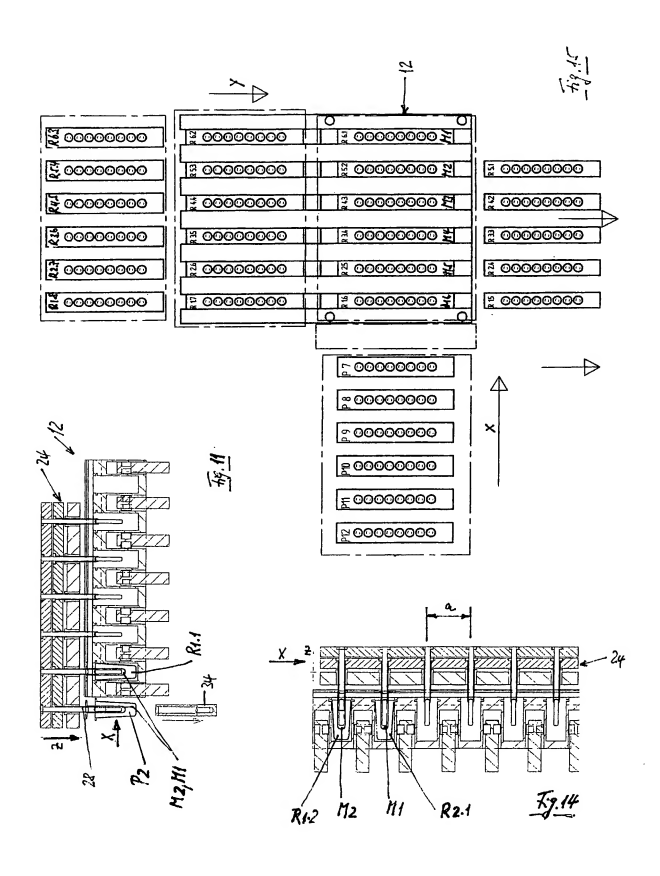


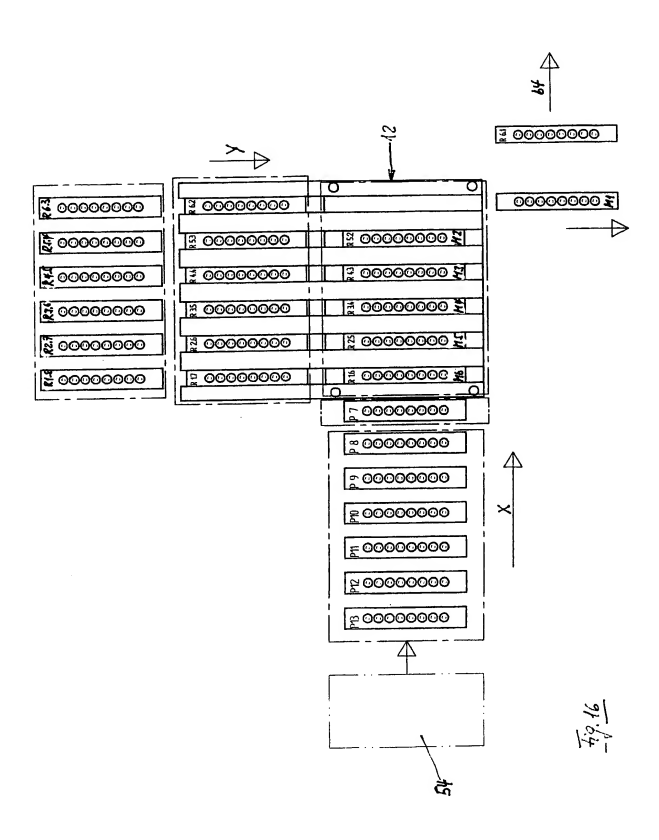


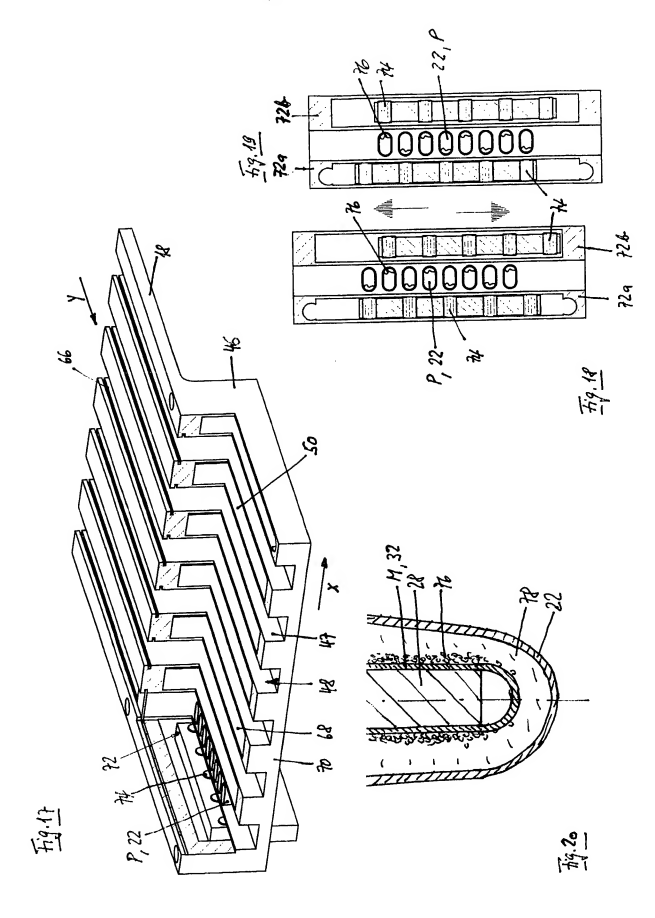












INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr Application No
PCT/CH2005/00001

			,				
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 B03C1/28 G01N33/543							
According to	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
B. FIELDS	SEARCHED						
Minimum do IPC 7	ocumentation searched (classification system followed by classification $B03C - G01N$	on symbols)					
Documentat	tion searched other than minimum documentation to the extent that so	uch documents are inclu	uded in the fields searched				
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data bas	se and, where practical	l, search terms used)				
EPO-In	ternal						
C. DOCUME	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	evant passages	Relevant to claim No.				
А	EP 0 479 448 A (BECKMAN INSTRUMEN 8 April 1992 (1992-04-08) column 4, line 46 - column 5, lin	1-16					
A	DE 39 26 462 A1 (SCHIESSL, HANS, PFORZHEIM, DE; LEISTNER, HERMANN, BIRKENFELD) 14 February 1991 (199 abstract	1-16					
Α	EP 0 806 665 A (CHIRON DIAGNOSTIC CORPORATION; BAYER CORPORATION) 12 November 1997 (1997-11-12) abstract	S	1-16				
Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family r	members are listed in annex.				
 Special categories of cited documents: 'A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international filing date invention 'L' document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) 'O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means 'P' document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with one or more other such document is combined with o							
Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report							
3	30 March 2005 06/04/2005						
Name and r	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer	S				

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Intern I Application No PCT/CH2005/00001

Patent document cited in search report		Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0479448	Α	08-04-1992	EP	0479448 A2	2 08-04-1992
DE 3926462	A1	14-02-1991	NONE		
EP 0806665	А	12-11-1997	US CA DE DE EP JP US	5888835 A 2199211 A1 69701418 D1 69701418 T2 0806665 A1 10096732 A 6143578 A	20-04-2000 206-07-2000

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Interr es Aktenzeichen
PCT/CH2005/000001

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 B03C1/28 G01N33/543						
Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK						
B. RECHER	RCHIERTE GEBIETE					
Recherchier IPK 7	Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)					
Recherchier	te aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen			
Während de	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)			
EPO-In	ternal					
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN					
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.			
Α	EP 0 479 448 A (BECKMAN INSTRUMEN 8. April 1992 (1992-04-08) Spalte 4, Zeile 46 - Spalte 5, Ze	1-16				
Α	DE 39 26 462 A1 (SCHIESSL, HANS, PFORZHEIM, DE; LEISTNER, HERMANN, BIRKENFELD) 14. Februar 1991 (199 Zusammenfassung	1-16				
А	EP 0 806 665 A (CHIRON DIAGNOSTIC CORPORATION; BAYER CORPORATION) 12. November 1997 (1997-11-12) Zusammenfassung 	S	1-16			
	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu ehmen	X Siehe Anhang Patentfamilie	_			
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen: *A* Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichung, die geelgnet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung begannten Veröffentlichung benannten Veröffentlichung die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) *Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlichung heine Weröffentlichung, die vor dem Internationalen Anmeldedatum, aber nach dem Prioritätsdatum veröffentlichung oder dem Prioritätsdatum veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlichung, die sondern zu zum Versähdnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichung dieser Kategorie in Verbindung dieser Kategorie in Verbindung dieser Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist *Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist *Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 						
	0. März 2005	Absendedatum des internationalen Re	cherchenderichts			
Name und F	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Bevollmächtigter Bediensteter Demol, S				
	Fax: (+31-70) 340-3016	ן טפוווטו, א				

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Interna s Aktenzeichen
PCT/CH2005/00001

	echerchenbericht rtes Patentdokumen	t	Datum der Veröffentlichung		Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
EP	0479448	Α	08-04-1992	EP	0479448	A2	08-04-1992
DE	3926462	A1	14-02-1991	KEINE	- 		
EP	0806665	Α	12-11-1997	US CA DE DE EP JP US	5888835 2199211 69701418 69701418 0806665 10096732 6143578	A1 D1 T2 A1 A	30-03-1999 10-11-1997 20-04-2000 06-07-2000 12-11-1997 14-04-1998 07-11-2000